

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

2004-167582

(43)Date of publication of application : 17.06.2004

(51)Int.Cl.

B30B 11/00
B22F 3/035

(21)Application number : 2002-338621

(71)Applicant : MITSUBISHI MATERIALS CORP

(22)Date of filing : 21.11.2002

(72)Inventor : NAKAI TAKASHI

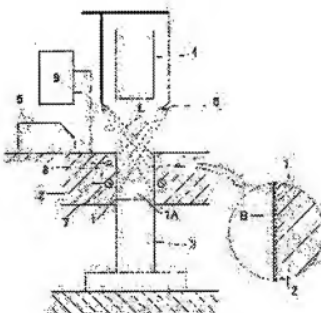
KAWASE KINYA

(54) MOLDING METHOD OF POWDER MOLDING AND MOLDING APPARATUS FOR POWDER MOLDING

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To stably obtain a powder molding with a high density by form a film of a dense lubricant in a molding part.

SOLUTION: After filling raw material powder into a molding part 1A of a mold main body 2, a lower and an upper punches 3, 4 are fitted in the molding part 1A to mold a powder molding. Before filling the raw material powder M, a solution L in which a lubricant is dissolved in a uniform phase is adhered to the molding part 1A, and the solution L is evaporated to form crystals on the part 1A to form a crystal layer B. A dense lubricant layer B is formed around the surface of the part 1A, and while being able to reduce the extraction pressure from the part 1A of the powder molding A, the density of the powder molding can be raised, and furthermore, the moldings can be stably and continuously produced.



(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2004-167582

(P2004-167582A)

(43) 公開日 平成16年6月17日(2004.6.17)

(61) Int.Cl.²B30B 11/00
B22F 3/035

P 1

B30B 11/00
B22F 3/035

J

テーマコード(参考)
4K018

E

審査請求 未請求 請求項の数 21 O L (全 14 頁)

(21) 出願番号

特願2002-338621 (P2002-338621)

(22) 出願日

平成14年11月21日 (2002.11.21)

(71) 出願人 000006261

三菱マテリアル株式会社

東京都千代田区大手町1丁目5番1号

(74) 代理人 100080089

弁理士 牛本 遼

(72) 発明者

中井 崇

新潟県新潟市小金町3丁目1番1号 三菱

マテリアル株式会社新潟製作所内

(72) 発明者

川瀬 放也

新潟県新潟市小金町3丁目1番1号 三菱

マテリアル株式会社新潟製作所内

F ターム(参考) 4K018 CA07 CA16

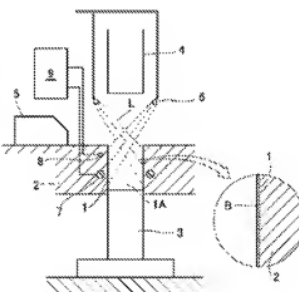
(54) 【発明の名前】粉末成形体の成形方法及び粉末成形金型装置

(57) 【要約】 (修正有)

【課題】 成形部に密な潤滑剤による皮膜を形成して、高密度の粉末成形体を実現して得るようにする。

【解決手段】 成形本体2に形成した成形部1Aに原料粉末を充填した後に、下、上パンチ3、4を成形部1Aに合して粉末成形体を成形する。原料粉末Mを充填する前に、潤滑剤を溶媒に均一な相となるように溶解した溶液Lを成形部1Aに付着させ、該溶液Lを蒸発させて成形部1Aに結晶を形成させて晶出層Bを形成する。成形部1Aの周面に密な潤滑用の層Bが形成され、粉末成形体Aの成形部1Aからの抜出手圧を軽減できと共に、粉末成形体の密度も向上することができ、さらに実定して連続成形ができる。

【添説図】 図1



【特許請求の範囲】

【請求項 1】

成形体本体に形成した成形部に原粒粉末を充填した後に、パンチを前記成形部に合して粉末成形体を成形する粉末成形体の成形方法において、前記原粒粉末を充填する前に、潤滑剤を溶媒に溶解した溶液を前記成形部に付着させ、該溶液を蒸発させて前記成形部に晶出層を形成することを特徴とする粉末成形体の成形方法。

【請求項 2】

前記潤滑剤は、オキソ酸系金属塩であることを特徴とする請求項 1 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 3】

前記潤滑剤は、リん酸系金属塩、硫酸系金属塩、ほう酸系金属塩、けい酸系金属塩、タングステン酸系金属塩、青酸系金属塩、宝素酸系金属塩又は次酸系金属塩であることを特徴とする請求項 1 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 4】

前記潤滑剤は、リん酸水素 2 カリウム、リん酸水素 2 ナトリウム、リん酸 3 カリウム、リん酸 3 ナトリウム、ボリリん酸カリウム、ボリリん酸ナトリウム、リん酸リボフラビンカリウム、又はリん酸リボフラビンナトリウムであることを特徴とする請求項 3 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 5】

前記潤滑剤は、硫酸カリウム、硫酸ナトリウム、亞硫酸カリウム、亞硫酸ナトリウム、チオ硫酸カリウム、チオ硫酸ナトリウム、ドデシル硫酸カリウム、ドデシル硫酸ナトリウム、ドデシルベンゼン硫酸カリウム、ドデシルベンゼン硫酸ナトリウム、食用青色 1 号、食用黄色 5 号、アスコルビン酸硫酸エステルカリウム、又はアスコルビン酸硫酸エステルナトリウムであることを特徴とする請求項 3 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 6】

前記潤滑剤は、四ほり酸カリウム、又は四ほり酸ナトリウムであることを特徴とする請求項 3 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 7】

前記潤滑剤は、けい酸カリウム、又はけい酸ナトリウムであることを特徴とする請求項 3 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 8】

前記潤滑剤は、タングステン酸カリウム、又はタングステン酸ナトリウムであることを特徴とする請求項 3 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 9】

前記潤滑剤は酢酸カリウム、酢酸ナトリウム、安息香酸カリウム、安息香酸ナトリウム、アスコルビン酸カリウム、アスコルビン酸ナトリウム、ステアリン酸カリウム、又はステアリン酸ナトリウムであることを特徴とする請求項 3 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 10】

前記潤滑剤は、硝酸カリウム、又は硝酸ナトリウムであることを特徴とする請求項 3 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 11】

前記潤滑剤は、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウム、又は炭酸水素ナトリウムであることを特徴とする請求項 3 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 12】

前記潤滑剤は、請求項 2～11 記載の潤滑剤を 1 種または 2 種以上用いたことを特徴とする請求項 1 記載の粉末成形方法。

【請求項 13】

前記溶液は、水溶性の前記潤滑剤を、前記晶出層の厚みが前記潤滑剤の 1 分子により形成される濃度以上で飽和濃度未満で水に完全に溶解させたことを特徴とする請求項 2～12 記載の粉末成形体の成形方法。

10

20

30

40

50

【請求項 1 4】

前記潤滑剤が、カリウム塩又はナトリウム塩であることを特徴とする請求項 1 ～ 3 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 1 5】

前記潤滑剤に、防腐剤を添加したことを特徴とする請求項 2 ～ 1 4 のいずれか 1 項に記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 1 6】

前記潤滑剤に、消泡剤を添加したことを特徴とする請求項 2 ～ 1 5 のいずれか 1 項に記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 1 7】

前記潤滑剤に、水溶性の溶媒を添加したことを特徴とする請求項 2 ～ 1 6 のいずれか 1 項に記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 1 8】

前記溶媒がアルコールまたはケトンであることを特徴とする請求項 1 ～ 7 記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 1 9】

前記潤滑剤に、八ロケン族元素を含ませないことを特徴とする請求項 2 ～ 1 8 のいずれか 1 項に記載の粉末成形体の成形方法。

【請求項 2 0】

粉末成形体の側面を形成する貫通孔を有する成形型本体と、前記貫通孔に下方から 合する下パンチと、前記貫通孔に上方から 合する上パンチと、前記貫通孔に臨む潤滑剤の溶液の噴出部と、前記貫通孔と該貫通孔に 合し左下パンチとで構成される粉末成形体の成形部の周囲に設けるビータと、該ビータを前記溶液の蒸発温度より高く制御する温度制御手段を設けたことを特徴とする粉末成形金型装置。20

【請求項 2 1】

粉末成形体の側面を形成する貫通孔を有する成形型本体と、前記貫通孔に下方から 合する下パンチと、前記貫通孔に上方から 合する上パンチと、前記貫通孔に臨む潤滑剤の溶液の噴出部と、前記貫通孔と該貫通孔に 合し左下パンチとで構成される粉末成形体の成形部の周囲に設けるビータと、該ビータを前記溶液の蒸発温度より高く、かつ前記潤滑剤の溶融温度よりも低く制御する温度制御手段を設けたことを特徴とする粉末成形金型装置。30

【発明の詳細な説明】

【0 0 0 1】

【発明の属する技術分野】

本発明は、原糸粉末を粉末成形金型に充填して成形する粉末成形体の成形方法及び粉末成形金型装置に関する。

【0 0 0 2】

【従来の技術】

焼結部品の製造に用いる圧粉体は、Fe 系、Cu 系等といった源材粉末を成形型内で加圧成形することにより形成され、その後焼結の工程を経て焼結体を作製する。そして、成形工程では、成形型を用いてアレスで加圧して成形体を成形する。このアレスのときには、成形体と成形型との間に摩擦が発生する。このため粉末混合時にステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸リチウム等の、水に不溶性の脂肪酸系潤滑剤を添加し、潤滑性を付与している。

【0 0 0 3】

しかしながら、このよう原糸粉末に潤滑剤を混合する方法では成形体の密度を向上するには限界がある。そこで、高密度の成形体を得るために、原糸粉末に添加する潤滑剤を減らし、成形型に、原糸粉末に添加するものと同一の潤滑剤を塗付し、潤滑性的不足を補うことができる粉末成形体の成形方法が提案されている（例えば、特許文献 1 参照。）。

【0 0 0 4】

10

20

30

40

50

この後來の成形方法は、加熱され丸金型の内面に、水に分散されている高級脂肪酸系潤滑剤を塗布する塗布工程と、前記金型に金属粉末を充填し、前記高級脂肪酸系潤滑剤が該金属粉末と共に化学的に結合して金属石鹼の被膜を生成する圧力で該金属粉末を加圧成形する加圧成形工程とを含む粉末成形体の成形方法であって、加熱され、内面にステアリン酸リチウムのような高級脂肪酸系潤滑剤を塗布された金型を用いて、この金型に加熱された金属粉末を充填して、この金属粉末と高級脂肪酸系潤滑剤とが化学的に結合して金属石鹼の被膜が生成する圧力での金属粉末を加圧成形すると、金属石鹼の被膜が金型の内面表面に生じ、その結果金属粉末の成形体と金型との間の摩擦力が減少し、成形体を拔出する圧力が少なくて済むことができるというものである。

【0005】

また、成形用の金型に、原料粉末に添加するものと同一の潤滑剤を使用するため、水に不溶性の潤滑剤を使用することとなり、金型に塗付する潤滑剤は固体粉末の状態で塗付することとなる。このため、潤滑剤の粉末を静電塗付したり、水に界面活性剤で分散させて乾燥塗付する方法も知られている。

【0006】

【特許文献1】

特許第5809970号公報（登録0012.0013）

【0007】

【発明が解決しようとする課題】

前記特許文献1等の技術においては、水に分散されている潤滑剤の固体粉末の状態、すなわち潤滑剤の固体粉末が水中に分散して混合した状態で成形型に塗布されているため、密な皮膜が形成されず、安定した成形体の生成が困難となるという問題がある。

【0008】

そこで、本発明は、成形部に、密な潤滑剤による皮膜を形成して、高密度の粉末成形体を実現して得ることができる粉末成形体の成形方法及び粉末成形金型装置を提供することを目的とする。

【0009】

【課題を解決するための手段】

本発明の請求項1は、成形型本体に形成した成形部に原料粉末を充填した後に、パンチを成形部に合して粉末成形体を成形する粉末成形体の成形方法において、前記原料粉末を充填する前に、潤滑剤を溶媒に溶解した溶液を前記成形部に付着させ、該溶液を蒸発させて前記成形部に晶出層を形成することを特徴とする粉末成形体の成形方法である。

【0010】

また、請求項2～12の本発明は前記潤滑剤をオキソ酸系金属塩の群のうちから1種または2種以上を用いるもの、さらに、請求項13の本発明の前記溶液は、水溶性の前記潤滑剤と、前記品出層の群みが前記潤滑剤の1分子により形成される濃度以上で飽和濃度未満で水に完全に溶解させたものであると共に、請求項14の本発明は前記潤滑剤が、カリウム塩又はナトリウム塩であるものである。

【0011】

さらに、請求項15の本発明は前記潤滑剤に、防腐剤を添加したもの、また請求項16の本発明は前記潤滑剤に消泡剤を添加したもの、また請求項17の本発明は前記潤滑剤に、水溶性の溶媒を添加したものであると共に、請求項18の本発明は前記水溶性の溶媒が、アルコール又はケトンであるもの、また請求項19の本発明は前記潤滑剤にハロゲン族元素を含ませないものである。

【0012】

このよう粉末成形体の成形方法においては、例えば、成形体の摩擦面に、りん酸水素2カリウム・りん酸水素2ナトリウム等の水溶液のりん酸系金属塩を1PPM以上飽和濃度未満で水に完全に溶け込んで均一な相になるよう溶解させた後、成形部の表面に付着、蒸発せることにより、潤滑剤の結晶が成長して晶出層が形成されるものである。

【0013】

10

20

30

40

50

また、請求項 20 の発明は、粉末成形体の側面を成形する貫通孔を有する成形型本体と、前記貫通孔に下方から 合する下パンチと、前記貫通孔に上方から 合する上パンチと、前記貫通孔に臨む潤滑剤の溶液の噴出部と、前記貫通孔と該貫通孔に 合した下パンチとで形成される粉末成形体の成形部の周囲に設けるヒータと、該ヒータを前記溶液の蒸発温度より高く制御する温度制御手段を設けたことを特徴とする粉末成形金型装置である。

【0014】

また、請求項 21 の発明は、粉末成形体の側面を成形する貫通孔を有する成形型本体と、前記貫通孔に下方から 合する下パンチと、前記貫通孔に上方から 合する上パンチと、前記貫通孔に臨む潤滑剤の溶液の噴出部と、前記貫通孔と該貫通孔に 合した下パンチとで形成される粉末成形体の成形部の周囲に設けるヒータと、該ヒータを前記溶液の蒸発温度より高く、かつ前記潤滑剤の溶融温度よりも低く制御する温度制御手段を設けたことを特徴とする粉末成形金型装置である。

10

【0015】

この請求項 20 又は請求項 21 の構成によれば、成形型本体の貫通孔と、該貫通孔に 合する下パンチとで形成された成形部に原料粉末を充填する前に、潤滑剤の溶液を加熱されたり前記成形部に付着させ、該溶液を蒸発させて前記成形部の周囲に前記潤滑剤の晶出層を密に形成する。この後、原料粉末を充填した後に前記貫通孔に上方から上パンチを 合して粉末成形体を成形するものである。

【0016】

【発明の実施形態】

20

以下、本発明の一実施形態を添付図を参照して説明する。図 1 は第 1 工程を示しており、簡圖において、1 は後述する圧粉体たる粉末成形体 A の側面を成形する成形型本体たるダイ 2 に形成し左貫通孔であり、該貫通孔 2 の下方により下パンチ 3 が 合され、一方貫通孔 2 の上方より上パンチ 4 が 合されるようになっていて。さらに、ダイ 2 の上面に原粉 M を供給する原料供給部たるフィーダー 5 が運動自在に設けられていて。さらに、貫通孔 2 の上方に潤滑剤の溶液を噴霧して溶液を成形部 1A に付着する付着子段たる噴霧部 6 が設けられており、該噴霧部 6 は貫通孔 2 に臨むように設けられると共に、溶液のタンク（図示せず）に自動開閉弁（図示せず）を介して接続されている。また、貫通孔 1 と該貫通孔 1 に 合した下パンチ 3 とで形成される粉末成形体 A の成形部 1A の周囲にヒータ 7 と温度検出部 8 が設けられ、そして、これらヒータ 7 と温度検出部 8 は温度制御手段たる温度制御装置 9 に接続され、該温度制御装置 9 により貫通孔 2 の温度を溶液の蒸発温度より高く、かつ潤滑剤の溶融温度よりも低く制御するようになっている。

【0017】

そして、第 1 工程においては、予め温度制御装置 9 により制御されたヒータ 7 の熱により貫通孔 1 の周囲は溶液の蒸発温度より高く、かつ潤滑剤の溶融温度よりも低く設定されている。そして、貫通孔 1 に下パンチ 3 が 合して成形部 1A が形成されている状態で、自動開閉弁を開けて噴霧部 6 により潤滑剤の溶液を、ヒータ 7 により加熱されたダイ 2 の成形部 1A に吹き付けて付着させる。この結果、溶液は蒸発、乾燥して貫通孔 1 の周囲には結晶が成長して前記潤滑剤の晶出層 B が均一に形成される。

30

【0018】

次に図 2 の第 2 工程に示すように、フィーダー 5 が前述して原料粉末 M を成形部 1A に落とさせて充填する。次に図 3 の第 3 工程に示すように、ダイ 2 を下方に移動させると共に、貫通孔 1 の成形部 1A に上方から上パンチ 4 を挿入し、上パンチ 4 と下パンチ 3 とで挟むようにして原料粉末 M を圧縮する。この時、下パンチ 3 は、下端が固定されており動かないようになっている。そして、この第 3 工程において、原料粉末 M は、潤滑剤により形成されている晶出層 B に潤滑状態で圧縮される。

40

【0019】

このように加圧成形された粉末成形体 A は、ダイ 2 がさらに下方に下がり、図 4 の第 4 工程で示すように下パンチ 3 の上面がダイ 2 の上面と路同じ高さになったとす取り出しが可能となる。この取り出しの際にありても、潤滑剤により形成されている晶出層 B に粉末成形体

50

Aは潤滑状態で接触する。このようにして、粉末成形体Aが取出された後、再び第1工程に戻って再び成形部1Aに溶液しが噴露され、晶出層Bが形成された後に、原料粉末Mが成形部1Aに充填されるものである。

【0020】

以下に、実施例及び比較例を表1～3により説明する。表1～3における実施例及び比較例は、いずれも原料粉末として鉄粉（平均粒径9.0μm）に、潤滑剤としてステアリン酸リチウム（平均粒径5μm）を0.2重量%添加したものを回転混合機で30分混合したものを利用し、加圧面積1cm²の円柱を成形する成形型に、前記混合した原料粉末を7g充填し、この後8.7/cm²の成形圧力を粉末成形体を連続で100個成形したものである。そして、実施例のものは、水溶性潤滑剤を水に溶解した溶液を150°Cに加熱された成形型の成形部に付着させた後に、蒸発、乾燥させて晶出層を形成し、この後に、原料粉末を充填するようにしたものである。比較例1は、ステアリン酸リチウム（平均粒径5μm）をアセトンに分散させたものを150°Cに加熱された成形型の成形部に付着させた後に、乾燥させて被覆を形成し、この後に、原料粉末を充填するようにしたものである。比較例2は成形型には潤滑剤を用いない場合である。表中の密度のRは、連続100個成形した成形体密度の最大値と最小値の差である。

【0021】

【表1】

	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	実施例7	実施例8	実施例9
成形潤滑成分	りん酸水素2カリウム	りん酸水素2ナトリウム	りん酸ナトリウム	ポリリチウム	リん酸ナトリウム	硫酸カリウム	硫酸ナトリウム	チオ硫酸ナトリウム	ドデシル硫酸ナトリウム
溶媒	水	水	水	水	水	水	水	水	水
潤滑成分の形態	溶解								
温度	1% 150°C								
成形温度	150°C								
平均抜出手力	6 kN	8 kN	6 kN	8 kN	20 kN	18 kN	20 kN	18 kN	16 kN
平均成形体密度	7.56 g/cm ³	7.55 g/cm ³	7.56 g/cm ³	7.54 g/cm ³	7.50 g/cm ³	7.52 g/cm ³	7.50 g/cm ³	7.51 g/cm ³	7.53 g/cm ³
密度のR	0.02	0.02	0.02	0.02	0.03	0.02	0.02	0.02	0.03

【022】

	実施例 1 0	実施例 1 1	実施例 1 2	実施例 1 3	実施例 1 4	実施例 1 5	実施例 1 6	実施例 1 7	実施例 1 8
成形型潤滑成分	ドデシルベンゼン硫酸ナトリウム	食用青色 1号	食用黄色 5号	アスコルビン酸塩酸エヌテルナトリウム	四ほう酸ナトリウム	けい酸ナトリウム	タンゲヌトリウム	酢酸ナトリウム	安息香酸ナトリウム
溶媒	水	水	水	水	水	水	水	水	水
潤滑成分の形態	溶解								
濃度	1%	1%	1%	1%	1%	1%	1%	1%	1%
成形温度	150°C								
平均抜出し圧力	16 kN	16 kN	20 kN	8 kN	8 kN	10 kN	12 kN	18 kN	10 kN
平均成形体密度	7.53 g/cm ³	7.53 g/cm ³	7.51 g/cm ³	7.54 g/cm ³	7.54 g/cm ³	7.54 g/cm ³	7.53 g/cm ³	7.51 g/cm ³	7.54 g/cm ³
密度のR	0.02	0.03	0.04	0.02	0.02	0.03	0.03	0.02	0.02

【(C)
】(2)】

	実施例 2 0	実施例 2 1	実施例 2 2	実施例 2 3	実施例 2 4	実施例 2 5	実施例 2 5	比較例 1	比較例 2 なし
成形型潤滑成分	アスコルビン酸ナトリウム	ステアリン酸ナトリウム	炭酸水素ナトリウム	炭酸カルリウム	炭酸カルリウム	硝酸カルリウム	硝酸カルリウム	ステアリン酸リチウム	
溶媒	水	水	水	水	水	水	水	アセトン	
潤滑成分の形態	溶解	分散							
濃度	1 %	0. 2%	0. 5%	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	
成形温度	150°C	150°C							
平均抜出手圧力	16 kN	16 kN	14 kN	14 kN	18 kN	18 kN	20 kN	22 kN	32 kN
平均成形体密度	7. 53 g/cm ³	7. 52 g/cm ³	7. 53 g/cm ³	7. 51 g/cm ³	7. 52 g/cm ³	7. 51 g/cm ³	7. 50 g/cm ³	7. 48 g/cm ³	
密度の R	0. 02	0. 04	0. 04	0. 03	0. 02	0. 04	0. 20	0. 20	0. 16

【 0 0 2 4 】

表 1 ~ 3 の比較結果として、実施例では、成形型より圧粉体を抜き出す抜出手圧力は、比較

例1の排出圧力以下ですみ、また実施例では、比較例1より密度の向上を図ることができる。さらに、密度のEが非常に小さくなつた、これにより、実施例においては達成形でも高密度の成形を実定して行うことができる。

【0025】

尚、前記潤滑剤は、水溶性のりん酸系金属塩として、りん酸水素2カリウム、りん酸水素2ナトリウム、りん酸3カリウム、りん酸3ナトリウム、ポリりん酸カリウム、ポリりん酸ナトリウム、りん酸リボフラビンカリウム、りん酸リボフラビンナトリウム等の様に構造中にりん酸系の基を含むものが好適である事が表1～3からわかる。

【0026】

水溶性の硫酸塩系金属塩として、硫酸カリウム、硫酸ナトリウム、亞硫酸カリウム、亞硫酸ナトリウム、チオ硫酸カリウム、チオ硫酸ナトリウム、デシル硫酸カリウム、デシル硫酸ナトリウム、デシルベンゼンセン硫酸カリウム、デシルベンゼンセン硫酸ナトリウム、食用青色1号($C_{16}H_{12}N_2Na_2O_5S_2$)、食用黄色5号($C_{16}H_{10}Na_2O_5S_2$)、アスコルビン酸硫酸エステルカリウム、アスコルビン酸硫酸エステルナトリウム等の様に構造中に硫酸系の基を含むものが好適である事が表1～3からわかる。
10

【0027】

水溶性のはう酸系金属塩として、四はう酸カリウム、四はう酸ナトリウム等の様に構造中にはう酸系の基を含むものが好適である事が表1～8からわかる。

【0028】

水溶性のりい酸系金属塩として、りい酸カリウム、りい酸ナトリウム等の様に構造中にりい酸系の基を含むものが好適である事が表1～8からわかる。

【0029】

水溶性のタンゲステン酸系金属塩として、タンゲステン酸カリウム、タンゲステン酸ナトリウムの様に構造中にタンゲステン酸系の基を含むものが好適である事が表1～3からわかる。

【0030】

水溶性の有機酸系金属塩として、酢酸カリウム、酢酸ナトリウム、安息香酸カリウム、安息香酸ナトリウム、アスコルビン酸カリウム、アスコルビン酸ナトリウム、ステアリン酸カリウム、ステアリン酸ナトリウム等の様に構造中に有機酸系の基を含むものが好適である事が表1～8からわかる。
30

【0031】

水溶性の窒素酸系金属塩として、硝酸カリウム、硝酸ナトリウム等の様に構造中に窒素酸系の基を含むものが好適である事が表1～3からわかる。

【0032】

水溶性の炭酸系金属塩として、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトリウム等の様に構造中に炭酸系の基を含むものが好適である事が表1～3からわかる。

【0033】

これらの夢ずられ左後な潤滑剤の1種又は2種以上を用いることができる。

40

【0034】

そして、水溶性潤滑剤の濃度は、前記晶出層Bの厚みが前記潤滑剤の1分子により形成される濃度以上で認和濃度未満とする。具体的には1PPM～認和濃度とする。これは、1PPM未満では、成形型に付着する潤滑剤が多量でなければ実定して潤滑性が得られる晶出相の被膜が得難いためであり、認和濃度以上では、潤滑剤が溶解しきれず固体となつて沈殿し、噴霧部Bによる付着を行なう場合、噴霧部Bが詰まる等の不具合が発生するためである。

【0035】

また、溶解する水は、蒸留水やイオン交換水といった金属成分やハロゲン元素成分を取り除いた水が好ましい。潤滑剤の種類によっては、容易に水中の金属成分と置换して沈殿物

50

を生成して不具合を起す場合があり、また、八口ケン成分が多量に含まれていた場合、圧粉体が結びやすくなったり、焼結時にダイオキシン等の有害物質が生成したりする不具合を起す場合があるためである。

【0036】

さらに、潤滑剤の種類によっては、微生物が繁殖して腐りやすいという問題があり、成分が変化したり異臭が発生する場合があるが、防腐剤を添加することで微生物の発生を防止することができます。防腐剤には、安息香酸ナトリウム等の潤滑性を損なわず、人体に対する有害性が低く、八口ケン元素成分を含まないものが好ましい。

【0037】

また、潤滑剤の種類によっては、泡が発生しやすいという問題があり、溶漬しを成形部1Aに付着させたときに、泡が発生して原粉粉末が固まらざれがあるが、アルコールやケトンといった水溶性の溶媒や消泡剤を添加することで泡の発生を防止することができます。アルコールやケトンには、エタノールやアセトントンの潤滑性を損なわず、人体に対する有害性が低く、八口ケン元素成分を含まないものが好ましい。

10

【0038】

アルコールやケトンといった水溶性の溶媒には、水よりも沸点や蒸発潜熱の低いものを使用することで、蒸発、乾燥時間と短くしたり、成形型本体2を高溫にする必要がなくなる場合もある。

【0039】

これらの潤滑剤及び添加物、溶解する水には八口ケン元素が含まれていると、炭素成分の共存下で焼結するという鉄系の粉末冶金でよく使用される条件ではダイオキシン等の微量で毒性の高い成分の生成が懸念されるため、八口ケン元素を含ませないことが好ましい。

20

【0040】

成形型本体2の温度や混合した原料粉末Mは、高溫にした方が乾燥時間の短縮や温圧成形の効果等があるため好ましいが、不具合がなければ常温でもよい。高溫にする場合は、原料粉末が固またり潤滑剤が金型(成形部1A)の底へ流れ落ちるため安定して温圧成形することが困難であるため設定温度で溶融しない潤滑剤の選定が好ましいが、不具合がなければ半溶融状態や粘性状態、2種以上の潤滑剤の1種以上が溶融状態でもよい。後述使用されたステアリン酸亜鉛は約120°C、ステアリン酸リチウムは約220°Cで溶融するためそれ以上の温度で定義して温圧成形することが困難であったが、本発明の潤滑剤の中には220°C以下で溶融しないものは多数存在し、中には1000°Cを超えても溶融しないものも含まれているため、金型(成形部1A)の耐熱温度や原料粉末の融解温度を考慮して高溫にして容易に温圧成形することが可能である。但し、その場合は、原料粉末の流动性の問題等があるため、混合した原料粉末Mに添加する潤滑剤も高溫で溶けないもの、例えば、本発明の潤滑剤を粉末状にしたものや固体潤滑剤である黒鉛や2級化モリブデン等にしたり、潤滑剤を入れずに成形型潤滑だけれど成形した方が好ましい。

30

【0041】

以上のように、前記実施形態では、成形型本体2に形成した成形部1Aに原料粉末Mを充填した後に、下、上パンチ2、4を前記成形部1Aに合して粉末成形体を成形する粉末成形体の成形方法において、前記原料粉末Mを充填する前に、潤滑剤を溶媒に均一な相となるように溶解した溶液を前記成形部1Aに付着させ、該溶液で蒸発させて前記成形部1Aに結晶を形成させて晶出層Bを形成することにより、成形部1Aの周囲に、密な潤滑用の層Bが形成され、粉末成形体Aの成形部1Aから抜き出力圧力を低減すると共に、粉末成形体Aの密度も向上することができる。

40

【0042】

また、粉末成形体Aの側面を成形する貫通孔を有する成形型本体2と、前記貫通孔1に下方から合する下パンチ3と、前記貫通孔1に上方から合する上パンチ4と、前記貫通孔1に臨む潤滑剤の溶液で充填した溶液を前記成形部1Aに付着させ、該溶液で蒸発させて前記成形部1Aに結晶を形成させて晶出層Bを形成することにより、成形部1Aの周囲に、密な潤滑用の層Bが形成され、粉末成形体Aの成形部1Aの周囲に設けるヒータ7と、該ヒータ7を前

50

記溶液しの蒸発温度より高く、かつ必要に応じて前記潤滑剤の溶融温度よりも低く制御する温度制御手段を設け、成形部1Aに原粉未Mを充填する前に、潤滑剤の溶液を加熱された前記成形部1Aに付着させ、該溶液を蒸発させて前記成形部1Aの周囲に前記潤滑剤の晶出層Bを密に形成することにより、成形部1Aの周囲に密な潤滑用の層Bが形成され、粉末成形体Aの成形部1Aからの抜け圧力を低減できることと共に、粉末成形体Aの密度も向上し、さらに安定して連続成形することができます。

【0043】

尚、本発明は上記実施形態に限定されるものではなく、本発明の要旨の範囲内において、種々の变形実施が可能である。また、前記実施形態において潤滑剤を溶液に溶解した溶液とは、潤滑剤を溶液に一部でも溶解したものを含んでいるものでもよい。また、前記原粉未を充填する前に、前記溶液を前記成形部に付着させ、該溶液を蒸発させて前記成形部に晶出層を形成した後にパンチを前記成形部に合して粉末成形体を成形するものであるが、前記原粉未を充填する前に足量の溶液を前記成形部に付着させ、該溶液を蒸発させて前記成形部に晶出層を形成する必要はなく、例えば始めの粉末成形体の成形後に、溶液を前記成形部に付着せずに始めの晶出層を利用してそのまま原粉未を充填して次の成形を行い、次に3回目の原粉未を充填する前に溶液を前記成形部に付着させ、該溶液を蒸発させて前記成形部に2回目の晶出層を形成するよう中断的連続により溶液を前記成形部に付着せれるようにしてもよい。

【0044】

【発明の効果】

本発明の請求項1は、成形型本体に成形した成形部に原粉未を充填した後に、パンチを前記成形部に合して粉末成形体を成形する粉末成形体の成形方法において、前記原粉未を充填する前に、潤滑剤を溶液に溶解した溶液を前記成形部に付着させ、該溶液を蒸発させて前記成形部に晶出層を形成することを特徴とする粉末成形体の成形方法であり、成形部に密な潤滑のための晶出層を形成することにより、粉末成形体の取出し圧力を小さくしたり、また粉末成形体の密度の向上を図ることができます。

【0045】

また、請求項2の本発明は、前記潤滑剤を、オキソ酸系金属塩とするものである。

【0046】

また、請求項3の本発明は、前記潤滑剤を、りん酸系金属塩、硫酸酸系金属塩、ほう素系金属塩、けい酸系金属塩、タンゲステン酸系金属塩、有機酸系金属塩、窒素酸系金属塩又は炭酸系金属塩とするもの。請求項4の本発明は、前記潤滑剤を、りん酸水素2カリウム、りん酸水素2ナトリウム、りん酸3カリウム、りん酸3ナトリウム、ボリリん酸カリウム、ボリリん酸ナトリウム、りん酸リボフラビンカリウム、又はりん酸リボフラビンナトリウムとするもの。請求項5の本発明は、前記潤滑剤を、硫酸カリウム、硫酸ナトリウム、亞硫酸カリウム、亞硫酸ナトリウム、オゾ硫酸カリウム、オゾ硫酸ナトリウム、ドデシル硫酸カリウム、ドデシル硫酸ナトリウム、ドデシルベンゼン硫酸カリウム、ドデシルベンゼン硫酸ナトリウム、食用青色1号、食用黄色5号、アスコルビン酸硫酸エステルカリウム、又はアスコルビン酸硫酸エステルナトリウムとするものである。

【0047】

請求項6の本発明は、前記潤滑剤を、四はフ酸カリウム、又は四はフ酸ナトリウムとするもの、請求項7の本発明は、前記潤滑剤を、けい酸カリウム、又はけい酸ナトリウムとするもの、請求項8の本発明は、前記潤滑剤を、タンゲステン酸カリウム、又はタンゲステン酸ナトリウムとするもの、請求項9の本発明は、前記潤滑剤を、酢酸カリウム、酢酸ナトリウム、安息香酸カリウム、安息香酸ナトリウム、アスコルビン酸カリウム、アスコルビン酸エステルナトリウムとするもの、請求項10の発明は、前記潤滑剤を、磷酸カリウム、又は磷酸ナトリウムとするもの、請求項11の本発明は、前記潤滑剤を、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウム、又は炭酸水素ナトリウムである。さらに、請求項12の本発明は、請求項2～11記載の潤滑剤を1種又は2種以上用いたもの、さらに、請求項13の本発明においては、前記

10

20

30

40

50

溶液は、水溶性の前記潤滑剤を、前記晶出層の厚みが前記難滑剤の1分子により形成される濃度以上で飽和濃度未満で水に完全に溶解させたものであると共に、請求項1-4の本発明は前記潤滑剤が、カリウム塩又はナトリウム塩であるものであり、さらには請求項1-5の本発明は前記潤滑剤に、防腐剤を添加したもの、また請求項1-6の本発明は前記潤滑剤に、消泡剤を添加したもの、また、請求項1-7の本発明は前記潤滑剤に、冰透性の溶媒を添加したものであると共に、請求項1-8の本発明は前記水溶性の溶媒が、アルコール又はグリセリンであるもの、請求項1-9の本発明は前記潤滑剤に、ハロゲン元素を含ませないものであり、いずれも成形部に密な通路の晶出層を確実に形成できる。

【0048】

また、請求項2-0、請求項2-1の本発明は、粉末成形体の側面を成形する貫通孔を有する成形型本体と、前記貫通孔に下方から合する下パンチと、前記貫通孔に上方から合する上パンチと、前記貫通孔に臨む潤滑剤の溶液の噴出部と、前記貫通孔と該貫通孔に

10

合した下パンチとで形成される粉末成形体の成形部の周囲に設けるヒータと、該ヒータを前記溶液の蒸発濃度より高く、かつ戻りに応じて前記潤滑剤の溶歟濃度よりも低く制御する温度制御手段を設けたことを特徴とする粉末成形金型装置であり、成形部に潤滑剤の溶液による晶出層を確実に形成して、粉末成形体の取出し圧力を小さくしたり、また粉末成形体の密度の向上を図ることができます。さらに安定して連続成形することができます。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の一実施形態を示す第1工程の断面図である。

20

【図2】本発明の一実施形態を示す第2工程の断面図である。

【図3】本発明の一実施形態を示す第3工程の断面図である。

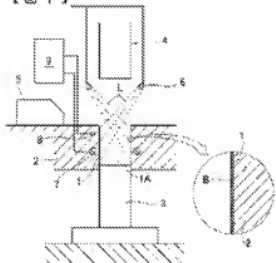
【図4】本発明の一実施形態を示す第4工程の断面図である。

【符号の説明】

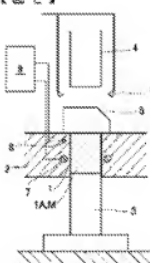
- 1 貫通孔
- 1A 成形部
- 2 成形型本体
- 3 下パンチ
- 4 上パンチ
- 6 晶出層
- 7 ヒータ
- 9 溫度制御装置
- A 粉末成形体
- B 晶出層
- L 溶液
- M 原料粉末

30

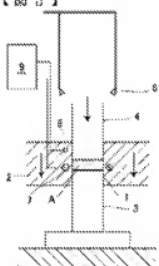
【図1】



【図2】



【図3】



【図4】

